PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-095640

(43) Date of publication of application: 03.04.2003

(51)Int.Cl.

CO1B 33/44 // CO8K 3/34 C08L101/00

(21)Application number: 2001-288627

(71)Applicant : TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

21.09.2001

(72)Inventor: KITAZONO HIDEKAZU

MINEMATSU HIROMASA

(54) CLAY ORGANIC COMPOSITE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a clay organic composite which is highly heat-resistant and is evenly dispersed in a polymer.

SOLUTION: A swelling layer-state silicate such as montmorillonite is treated with an nitrogen-containing aromatic ion such as 1-methyl-3-butyl benzimidazole chloride. Thereby, the clay organic composite containing an organic onium ion such as the above ion between the layers of the silicate is formed.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.06.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted

registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-95640 (P2003-95640A)

(43)公開日 平成15年4月3月(2003.4.3)

(51) Int.Cl.7	酸別配号	FΙ	テーマコード(参考)
C01B 33/44		C01B 33/44	4 G 0 7 3
// C08K 3/34		C 0 8 K 3/34	4 J 0 0 2
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00	

審査請求 未請求 請求項の数5 〇L (全 6 頁)

(21)出願番号	特願2001-288627(P2001-288627)	(71)出顧人	000003001	
			帝人株式会社	
(22) 出願日	平成13年9月21日(2001.9.21)	İ	大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号	
		(72)発明者	北薗 英一	
			山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式	
			会社岩国研究センター内	
		(72)発明者	举松 宏昌	
			山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式	
			会社岩国研究センター内	
		(74)代理人	10007/263	
			弁理士 前田 純博	
			最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 粘土有機複合体

(57)【要約】

【課題】 高耐熱性かつポリマー中に均一分散する粘土 有機複合体を提供すること。

【解決手段】 モンモリロナイトのような膨潤性層状珪酸塩を1-メチル3-ブチルベンズイミダゾールクロリドのような含窒素系芳香族イオンで処理して、該珪酸塩の層間に上記イオンのような有機オニウムイオンを含有させて粘土有機複合体を生成させる。

【請求項3】 含窒素系芳香族イオンが下記各式(1) で示されるイオンのいずれかである請求項2記載の粘土

【特許請求の範囲】

【請求項1】 膨潤性層状珪酸塩の層間に有機オニウムイオンを有する粘土有機複合体。

【請求項2】 有機オニウムイオンが、含窒素系芳香族 イオンである請求項1記載の粘土有機複合体。



有機複合体。

【化1】

(1)

(各式(1)中、R1及びR2はそれぞれ独立に、炭素数1から30のアルキル基である。)

【請求項4】 膨潤性層状珪酸塩がスメクタイト系粘土 鉱物、または膨潤性マイカからなる請求項1~3のいず れかに記載の粘土有機複合体。

【請求項5】 熱分解開始温度が300℃以上である請求項1~4記載のいずれかに記載の粘土有機複合体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は粘土有機複合体に関し、さらに詳しくは層状珪酸塩の層間に含窒素系芳香族イオンを含有し、高耐熱性でありかつポリマー中に均一分散する粘土有機複合体に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポ リエチレンナフタレート(PEN)、ポリブチレンテレフタ レート(PBT)などの熱可塑性ポリエステルは優れた耐熱 性や機械的性質、耐薬品性などを有しているため、繊 維、フィルム、樹脂などとして広範囲で使用されてい る。また、ポリマー単独では機械物性、耐熱性が不十分 な場合、無機質充填剤を強化剤として用いることにより 向上させる試みがなされている (例えば特開昭51-24653 号公報)。しかし機械物性、耐熱性を十分満足させるた めには強化剤を大量に添加する必要があり、この場合強 度や耐熱性は向上するものの、靭性や表面性が大きく低 下しさらには比重が大きくなるという問題がある。この 原因として、無機質充填材の分散不良及び分散粒子のサ イズの大きさが考えられる。そこで最近になって無機質 充填材を分子レベルで分散させることで、非常に少量の 含有量で、高度の強靭性、強度、ガスバリア性、さらに は熱安定性や難燃性を向上させる研究が盛んに行われて いる。さらに最近では、生分解性の向上など非常に興味 深い報告もなされている。ポリエステルの場合、この技 術により透明性を失うことなく機械強度、耐熱性及びガ

N. RI



スバリア性の向上が期待されるため、ガスバリア性フィ ルムやボトルへの用途が考えられる。また、生分解性が 向上すると農業用資材への用途も考えられる。上記無機 質充填剤として膨潤性層状珪酸塩がある。膨潤性層状珪 酸塩は厚さ1nmの単位層が数百枚程度積層をなしてお り、ポリマー中に均一に分散したとしても分子レベルで 分散することはこれまで不可能であった。しかし、特開 昭62-74957号公報においてポリアミド中に4級アンモニ ウム塩で処理した膨潤性層状珪酸塩を分子レベルで分散 させることが可能であることが報告され、その後ポリイ ミド (特開平4-33955号公報,特開平9-194723号公報,特 開平9-208822号公報)、エポキシ化合物(Chem. Mater., 5, 1064(1994))、ポリスチレン(J. Am. Chem. Soc., 121, 161 5(1999))、ポリプロピレン(J. Appl. Polym. Sci., 63, 137 (1997))においても同様な報告がなされてきた。ポリエ ステルにおいては特開平3-62846号公報、特開平7-16603 6号公報、W099/03914号公報に均一分散させる方法が開 示されている。

【0003】上記発明においては、膨潤性珪酸塩を均一に分散させるためにはその層間を4級アンモニウム塩で処理する必要がある。しかし、4級アンモニウム塩は熱分解温度が200℃以下と低いため、ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリエチレンナフタレート(PEN)など高融点ポリマーに分散させるとアンモニウム塩が熱分解を起こし、ポリマーの熱劣化を導く。そこで、熱分解温度が300℃以上であるフォスフォニウム塩の検討が行われているが、フォスフォニウム塩を使用すると膨潤性珪酸塩の均一分散が阻害されるという問題がある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、高耐 熱性でありかつポリマー中に均一分散することのできる 粘土有機複合体を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、ポリマー

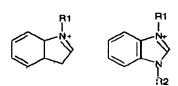
の熱劣化を抑制しかつポリマー中に均一分散することの できる粘土有機複合体を見出し本発明を完成するに至っ た。

【0006】すなわち本発明は次の通りである。

1. 膨潤性層状珪酸塩の層間に有機オニウムイオンを有する粘土有機複合体。







【0008】(各式(1)中、R1及びR2はそれぞれ 独立に、炭素数1から30のアルキル基である。)

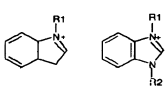
- 4. 膨潤性層状珪酸塩がスメクタイト系粘土鉱物、または膨潤性マイカからなる上記1~3のいずれかに記載の粘土有機複合体。
- 5. 熱分解温度が300℃以上である上記1~4のいずれかに記載の粘土有機複合体。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明で使用される膨潤性層状珪酸塩は、陽イオン交換能を有しさらに層間に水を取り込んで膨潤する性質を示す層状珪酸塩である。例えばスメクタイト系粘土鉱物、マイカ系粘土鉱物が挙げられる。該スメクタイト系粘土鉱物としてヘクトライト、サポナイト、スチブンサイト、バイデライト、モンモリロナイト又はこれらの天然または化学的に合成したもの、又これらの置換体、誘導体、あるいは混合物を挙げることができる。またマイカ系粘土鉱物としては、化学的に合成した層間に例えばLi,Naイオンを持った合成膨潤性マイ







【0013】(各式(1)中、R1及びR2はそれぞれ独立に、炭素数1から30のアルキル基である。)の構造である含窒素系芳香族イオンが特に好ましい。ここで、炭素数1~30のアルキル基としては、炭素数1か

- 2. 有機オニウムイオンが、含窒素系芳香族イオンである上記1記載の粘土有機複合体。
- 3. 含窒素系芳香族イオンが下記各式(1)で示される イオンのいずれかである上記2記載の粘土有機複合体。

【0007】 【化2】

N+ R

(1)





カ叉はこれらの置換体、誘導体あるいは混合物を挙げる ことができる。

【0010】本発明の粘土有機複合体は、上記膨潤性層 状珪酸塩を有機オニウムイオンによって処理することに より得ることができる。かかる処理により、膨潤性層状 珪酸塩の層(面)間に有機オニウムイオンが挿入された 形になり、該層間の距離が大きくなる。この有機処理が なされたことの確認方法としては、広角X線解析により 膨潤性層状珪酸塩の(001)面の底面反射に由来する回折 ピークから面間隔値を求めることが挙げられる。また、 熱重量変化測定より有機含有量を求めることも挙げられ る。

【0011】本発明で使用される有機オニウムイオンとしては、含窒素系芳香族イオンが好ましく、なかでも、下記各式(1)

[0012]

【化3】



(1)



ら18のアルキル基が好ましい。

【0014】上記各式(1)で示される含窒素系芳香族 イオンは相当する含窒素系芳香族化合物から誘導される オニウムイオンである。該含窒素系芳香族化合物として は、具体的には、1-メチル-3-メチルイミダゾー ル、1-メチル-3-エチルイミダゾール・1-メチル -3-ブチルイミダゾール、1-メチル-3-オクチル イミダゾール、1-メチル-3-デシルイミダゾール、 1-メチル-3-ドデシルイミダゾール、1-メチルー 3-テトラデシルイミダゾール、1-メチル-3-ヘキ サデシルイミダゾール、1-メチル-3-オクタデシル イミダゾール、1-メチル-3-オレイルイミダゾー ル、1-メチルピラゾール、1-エチルピラゾール、1 ーブチルピラゾール、1ーオクチルピラゾール、1ーデ シルピラゾール、1-ドデシルピラゾール、1-テトラ デシルピラゾール、1-ヘキサデシルピラゾール、1-オクタデシルピラゾール、1-オレイルピラゾール、1 -メチルピリダジン、1-エチルピリダジン、1-ブチ ルピリダジン、1-オクチルピリダジン、1-デシルピ リダジン、1ードデシルピリダジン、1ーテトラデシル ピリダジン、1-ヘキサデシルピリダジン、1-オクタ デシルピリダジン、1-オレイルピリダジン、1-メチ ルピリミジン、1-エチルピリミジン、1-ブチルピリ ミジン、1-オクチルピリミジン、1-デシルピリミジ ン、1-ドデシルピリミジン、1-テトラデシルピリミ ジン、1-ヘキサデシルピリミジン、1-オクタデシル ピリミジン、1ーオレイルピリミジン、1ーメチルトリ アジン、1-エチルトリアジン、1-ブチルトリアジ ン、1-オクチルトリアジン、1-デシルトリアジン、 1-ドデシルトリアジン、1-テトラデシルトリアジ ン、1-ヘキサデシルトリアジン、1-オクタデシルト リアジン、1-オレイルトリアジン、1-メチルインド ール、1-エチルインドール、1-ブチルインドール、 1-オクチルインドール、1-デシルインドール、1-ドデシルインドール、1-テトラデシルインドール、1 -ヘキサデシルインドール、1-オクタデシルインドー ル、1-オレイルインドール、1-メチル-3-メチル ベンズイミダゾール、1-メチル-3-エチルベンズイ ミダゾール、1-メチル-3-ブチルベンズイミダゾー ル、1-メチル-3-オクチルベンズイミダゾール、1 -メチル-3-デシルベンズイミダゾール、1-メチル -3-ドデシルベンズイミダゾール、1-メチル-3-テトラデシルベンズイミダゾール、1-メチル-3-ヘ キサデシルベンズイミダゾール、1-メチル-3-オク タデシルベンズイミダゾール、1-メチル-3-オレイ ルベンズイミダゾール、1-メチルキノリン、1-エチ ルキノリン、1-ブチルキノリン、1-オクチルキノリ ン、1-デシルキノリン、1-ドデシルキノリン、1-テトラデシルキノリン、1-ヘキサデシルキノリン、1 -オクタデシルキノリン、1-オレイルキノリン、1-メチルー4ーメチルキノキサリン、1-メチルー4-エ チルキノキサリン、1-メチル-4-ブチルキノキサリ ン、1-メチル-4-オクチルキノキサリン、1-メチ ルー4ーデシルキノキサリン、1ーメチルー4ードデシ

ルキノキサリン、1-メチル-4-テトラデシルキノキ サリン、1-メチル-4-ヘキサデシルキノキサリン、 1-メチル-4-オクタデシルキノキサリン、1-メチ ル-4-オレイルキノキサリンが挙げられる。

【0015】膨潤性層状珪酸塩の有機オニウムイオンによる処理方法は、通常、膨潤性層状珪酸塩1重量部、有機オニウムイオン1~10 重量部とを水中で混合した後、乾燥する。水の量は、膨潤性層状珪酸塩の1~100倍である。また混合するときの温度は、30℃~70℃であり、混合時間は0.5~2時間が好ましい。乾燥条件としては、70~100℃で3日間常圧乾燥、2日間真空乾燥が好ましい。

【0016】このようにして得られた有機オニウムイオンで処理された膨潤性層状珪酸塩、すなわち粘土有機複合体はポリマー、特に熱可塑性ポリエステルに充填されてその熱劣化を起こさないために耐熱性に優れることを要する。耐熱性は、熱重量変化測定から得られる熱分解開始温度から求められ、本発明においては、その熱分解開始温度が300℃以上であることが望ましい。

【0017】またポリマーの熱劣化は、膨潤性層状珪酸塩を分散した後のポリマーの溶液粘度より求める。溶液粘度測定は、フェノール/1,1',2,2'-テトラクロロエタン=60/40(重量比)溶媒にポリマーを溶解し、35 ℃で測定を行う。

【0018】このようにして得られた有機オニウムイオンで処理された膨潤性層状珪酸塩は、有機オニウムイオンと膨潤性層状珪酸塩との割合が、重量比で10:90~40:60であるものが、前記ポリエステル中への分散性が良好である。

【0019】本発明における粘土有機複合体のポリエステル中に占める割合(含有率)は、0.5~10重量%であることが好ましく、特に1~5重量%であるとより高い分散性が得られる。

【0020】本発明の粘土有機複合体をポリエステル中に分散させる方法としては、例えば粘土有機複合体を、ポリエステルの重合時に添加し均一分散させるか、もしくは、ポリエステル、粘土有機複合体を、溶融混錬、または溶媒を用いた溶液分散により分散させる方法を採用することができる。

【0021】これら粘土有機複合体が均一分散しているかどうかは、X線解析で測定した膨潤性層状珪酸塩の(001)面の底面反射に由来する回折ピークが低射角にシフトし、面間隔に基づく回折ピークが実質的に消失すること、つまり面間隔距離が増大されている状態にあることから判断される。ポリマー中でかかる状態になりうることが本発明の粘土有機複合体として好ましい。

[0022]

【発明の効果】本発明の膨潤性層状珪酸塩の層間に含窒素系芳香族イオンを有する粘土有機複合体は、ポリマーの熱劣化を抑制しかつポリマー中に均一分散することが

でき、ポリマー用充填剤として極めて有用である。 【0023】

【実施例】以下の実施例により、本発明の詳細をより具体的に説明する。

【0024】本実施例に使用した膨潤性層状珪酸塩(モンモリロナイト)はクニミネ工業(株)製、クニピアド、ジヒドロキシポリオキシエチレンオレイルメチルアンモニウムクロライドは竹本油脂(株)、トリメチルベンジルアンモニウムクロライドは日本油脂(株)、1ーメチルーキノリン、1ーメチルベンズイミダゾール、1ークロロブタン、トルエン、フェノール、1,1',2,2'-テトラクロロエタンは関東化学(株)、PET(FK-OM)は帝人(株)製を使用した。

1-メチルー3-ブチルベンズイミダゾールクロリドの 合成

1-メチルベンズイミダゾール 50g(0.37mol)、1-クロロブタン34.2g(0.37 mol)、トルエン50mlに溶解し、24時間還流攪拌を行った。還流後、アセトンで再沈殿し、ろ取及び真空乾燥により目的物を得た。収量18.2g(収率22%)。1-ブチルーキノリンクロリドの合成

1-メチルベンズイミダゾールに代えてキノリンを使用 した以外上記方法と同様にして合成した。

膨潤性層状珪酸塩の層間距離(面間隔)測定

膨潤性層状珪酸塩の層間距離(面間隔)は、広角X線解析装置(理学電機(株)CN2155)を用い、ポリエステル複合材料の層状珪酸塩の(001)面の底面反射に由来する回折ピークより求めた。

熱重量分析及び熱分解評価

有機オニウムイオン導入前後での重量変化及び導入後の熱分解評価は、理学電機(株)製Thermo plus TG 8120を用い、窒素雰囲気下10 ℃/分で室温から600℃まで昇温したときの重量変化及び熱分解開始温度より求めた。スルホン酸基をもつ芳香族ジカルボン酸からなるポリエステル共重合体の合成

ジメチルテレフタレート190.3 g(0.98 mol)、5-ナトリウムスルホジメチルイソフタレート59.2 g(0.02 mol)、エチレングリコール99.3 g(1.6 mol)、ジエチレングリコール42.4 g(0.4 mol)、テトラブチルチタネート0.17 g(0.05 mol%)を1 L三口フラスコに仕込み、190~220

℃で4 時間エステル交換を行った。さらに250 ℃で4 時間重合を行った。得られたポリマーの溶液粘度は0.82であった。

含窒素系芳香族イオン処理された膨潤性層状珪酸塩のポリエステル中への分散方法

ポリエステル870g、ポリエステル共重合体100g、クニピアF(含窒素系芳香族イオン処理)をポリエステルに対し3重量%計り、ルーダー(PCM-30,池貝鉄工(株))を用いて270℃で溶融混練することにより、ポリエステル中にクニピアFを分散させた。

溶液粘度測定

膨潤性層状珪酸塩を分散したポリエステルをフェノール /1,1',2,2'-テトラクロロエタン=60/40(重量比)溶媒に 溶解し、35°Cで測定を行った。

【0025】[実施例1]クニピアF1gに1-メチル-3-ブチルベンズイミダゾールクロリド1gを水100m1に溶解し、室温で4時間攪拌を行う。攪拌後、ろ過、水洗を3回繰り返した後100℃で熱風乾燥を2日間、真空乾燥で1日乾燥を行った。乾燥後、上記方法により膨潤性層状珪酸塩の面間隔、有機物の含有量、熱分解温度を測定した。結果を表1に示す。

【0026】次に、ポリエステル870g、ポリエステル共重合体100g、上記で処理したクニピアF37.5gをルーダーにより270℃で溶融混練し、混練後、溶液粘度測定及び面間隔測定を行った。結果を表1に示す。

【0027】[実施例2]1-メチル-3-ブチルベンズイミダゾールクロリドに代わり、1-メチル-キノリンを使用した以外、実施例1と同様。結果を表1に示す。

【0028】 [比較例1] 1-メチル-3-ブチルベンズイミダゾールクロリドに代わり、ジヒドロキシポリオキシエチレンオレイルメチルアンモニウムを使用した以外、実施例1と同様。結果を表1に併せて示す。

【0029】 [比較例2] 1-メチル-3-ブチルベン ズイミダゾールクロリドに代わりトリメチルベンジルア ンモニウムを使用した以外、実施例1と同様。結果を表 1に併せて示す。

[0030]

【表1】

	T=:					T
	層状珪酸塩	層状珪設	有機物	熱分解	PET中、分散	PET中、分散後の
		* 塩の面間	含有量	開始温	後の溶液粘度	層状珪酸塩の面間
• .		隔変化(Å)	(w	度(℃)	変化	隔変化(人)
			t%)	İ	!	}
実施例1	クニピアド					
	(1-メチ	12⇒16	20	320	0.75⇒0.65	16 ⇒ 面間隔ビ
	ルー3ーブ					ークの消
	チルベンズ			J		失
	イミダソー					1 ^
	ル)					ł
実施例 2	クニピアド				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	18 ⇒ 面間隔ビ
	(1-×+	12⇒18	20	310	0.75⇒0.63	一クの消
	ルーキノリ	ĺ				失
	ン)			1		^
比較例1	クニピアド					
	(ジヒドロ					34 ⇒ 面間隔ビ
	キシポリオ	12⇒34	40	200	0.75⇒0.48	ークの消
	キシエチレ		į			失
	ンオレイル	ĺ		Ì		^
	メチルアン			J		
	モニウム)				}	
比較例 2	クニヒアド					
	(トリメチ	12⇒24	30	200	J	24 ⇒ 面間隔ピ ↓
	ルベンジル				0.75⇒0.45	一クの消
	アンモニウ				2.10-70.40	失
	(۵)		ĺ	1	İ	~

【0031】上記結果より、含窒素系芳香族イオンは4級アンモニウム塩よりも熱分解開始温度が高いため、ポリエステルの熱劣化に対し非常に効果があり、しかもポ

リエステル中の層状珪酸塩の面間隔ピークが消失していることからポリエステル中に分子レベルで均一に分散していることが分かる。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4G073 BB44 BB48 BB69 BD16 CA06 CM14 CM22 CM27 CN05 CP01 UB18 4J002 CF031 CF141 DJ006 EN137 FD066